# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

58-149645

(43)Date of publication of application: 06.09.1983

(51)Int.Cl.

A23J 3/00

(21)Application number: 57-031978

(71)Applicant: AJINOMOTO CO INC

(22)Date of filing: 01.03.1982

(72)Inventor: MOTOKI MASAO

NIO NORIKI

TAKINAMI KOICHI

# (54) PREPARATION OF GELATINIZED MATERIAL

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a gelatinized material, by adding transglutaminase to a protein-cotaining solution. CONSTITUTION: Both vegetable protein such as defatted soybean, etc. and animal protein such as milk protein, gelatin, collagen etc. can be used. When 1 unit transglutaminase based on 1g protein is added to a solution containing 2W15wt% protein, and, if necessary, a polysaccharide, seasoning, coloring matter, etc., the solution is gelatinized in a short time, to give a gelatinized material stable to heat. Transglutaminase forming crosslinking by covalent bonds between the residues of glutamin and lysine, extracted from the liver of a guinea pig is used as the transglutaminase.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Carried Ray 16 2 year of

## (9) 日本国特許庁 (JP)

10 特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭58-149645

⑤Int. Cl.³
A 23 J 3/00

識別記号

庁内整理番号 7915—4B ❸公開 昭和58年(1983)9月6日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

## 69ゲル化物の製造法

②特 顧 昭57-31978

②出 願 昭57(1982)3月1日

⑫発 明 者 本木正雄

横浜市金沢区釜利谷町1915-59

⑩発 明 者 丹尾式希

川崎市川崎区観音 2 - 20-8

仍発 明 者 滝波弘一

横浜市港北区篠原台町3-16-

310

の出 願 人 味の素株式会社

東京都中央区京橋1丁目5番8

导

明 細 書

- 1 発明の名称 ゲル化物の製造法
- 2 特許請求の範囲

蛋白質濃度2重量が以上の蛋白含有溶液に、 トランスグルタミナーゼを蛋白! ∮ に対して1 ユニット以上、添加してゲル化させることを特 後とするゲル化物の製造法。

3 発明の詳細な説明

本発明は新規なゲル化物の製造に関する。
既存蛋白質額の中には、生物価が低い、機能特性が乏しい等の理由から利用が制限されれた。これらの蛋白質を意図的を定題であるような機能性、栄養性なな質するな機能性、栄養性なな質するだけでなく、高品はするの食品を作りうる。改質技術の一つとして分解の対象による改質があるが、現状ではかの酵素の利用のは少ない。

本発明者らはアシル転移酵素の一つであるトランスダルタミナーゼに着目し、食品蛋白中に含量の多いダルタミン(Ginと略す)残基とリジン(Lysと略す)残基間に架橋を形成させ、ゲル状物質を製造できることを発見し、本発明を完成した。

即ち、本発明は蛋白質濃度2重量が以上の蛋白含有溶液に、トランスグルタミナーゼを蛋白1 Pに対して1ユニット以上、添加してゲル化させることを特徴とするゲル化物の製造法である。

本発明に用いられる蛋白質は、その起観に制約されるものではなく植物性蛋白質、動物性蛋白質などいかなるものでも使用できる。植物性蛋白質としては油糧種子の脱脂物(脱脂大豆)及びそれらより分離した蛋白質を挙げることができる。また、動物性蛋白質としては乳蛋白質、セラチン、コラーゲン等を例示することができる。

これらの蛋白質の2重量多以上の蛋白含有溶液 を調製する。蛋白含有溶液の濃度は比較的高いこ とが望ましく通常2重量多以上、好ましくは5重

特開昭58-149645 (2)

量多ないし16重量多であればよい。この場合、 級粉、多糖類、調味料、着色料、香辛料などの食 品紙加物を配合することができる。これらの使用 量は、後のトランスグルタミナーゼによるゲル化 を阻害しない範囲で適宜選択して紙加すればよい。 低白溶液の濃度が2重量多より少ない場合には、 溶液状態のまま、もしくは沈澱を生じゲル化しない。また、蛋白含有溶液のpHは6ないしまであれば好ましい。

この蛋白含有糖液にトランスグルタミナーゼを

蛋白19に対して1コニット以上抵加してゲル化させる。このトランスダルタミナーゼは
Connellan ちの方法(Journal of Biological
Chemistry, 246(4), 1093(1971))に従って、モルモットの肝臓より舞製される。即ち、モルモットの肝臓をショ糖溶液に分散させたものを遠心分離し、上清液を回収し、これにジェナルアミノエチルセルロースカラムにて分画することによって、狙製トランスグルコンダーゼを得る。これを1系硫酸プロタミンで沈酸させ、沈酸物を

の・0 1 Mとなるよう 酸ナトリウムを加え、酢酸にてpH 5.0 に調整し、 遠心分離する。 得られた沈澱に 0.0 5 Mリン酸緩 衝液 (pH 5.5) 3 0 配脈加しホモゲナイズする。 この懸濁液を遠心分離し、その上清を 0.0 0 1 M リン酸緩衝液 (pH 7.5) に対して透析し、これ を担トランスグルタミナーゼ帯液として用いる方 法である。

これらの方法は、操作順序を変化させたり、添加量、濃度、pH 値分離製量などを若干変えても差しつかえない。このようにして得たトランスタルタミナーゼの蛋白濃度をロウリー法( Journal of Biological Chemistry, 193, 266 (1951))で、酵素活性をNーカルポペンソヤシーレーグルタミニルグリシンとヒドロキシアミンを用いたヒドロキサム酸法( Journal of Biological Chemistry, 241(23), 5618 (1966)]で概定すれば、調製した酵素精液の比低性は6.0ないし13.0の範囲の値を示す。また、電気弥動によつて分子量を課定すると8.0万

回収する。さらにこの沈蒙物を 0.2 M Tris 一 m 酸緩衝液で洗浄後、 0.0 5 M 硫安 ー 5 m M Tris ー HC1緩衝液( 2 m M エテレンジアミン 4 m 酸 (以下 B D T A と略す)を含む)を用いて抽出し、 伊られた抽出液をカルボキシュチルセルロースカラムでは( 1 M EDTAを含む)を添加し遠心分離を行ない、 沈澱物を回収する。 沈澱物を 1 0 m M Tris ー m 酸緩衝液( 1 m M EDTA、 0.1 6 M KCIを含む)で溶解し、 遠心分離した 上滑液を 1 0 多 ア ガロース( Bio Gel A ー 0.5 M )でゲル濾過し、 精製されたトランスグルタミナーゼを得る。

他のトランスグルタミナーゼの講製法としては、Clarke らの方法(Archives of Biochemistry and Biophysics, 79, 338(1969) )がある。即ち、モルモント肝300gに、0.26Mショ糖溶液800mlを加え、ホモゲナイズする。これを遠心分離し、上清を得る。

ないし 9.0 万の範囲の値である。このトランスダルタミナーゼ溶液は - 3 0 で程度の低温にて保存し、適時解凍して使用することができる。

このようにして得られるトランスグルタミナーゼを蛋白19に対して1ユニット以上、抵加してゲル化させる。抵加量が1ユニットより少ない場合には、高粘性の溶液となる。また、2000ュニットより多く添加しても効果はそれほど変わらない。

トランスグルタミナーゼで蛋白分子に Glu ーLys 架橋が生じることは知られている ( J. E. Polk and J. S. Finlayson "Advances in Protects Chessistry," Vol. 31 ed. ここと C. B. か Anfinsen, J. T. Edeall and F. M. Richards, Academic Press Ing., New York, N. Y., 1877, p. 1. )が、高い蛋白溶液にトランスグルタミナーゼを作用させた時に生成されるケルが Glu ーLys 架橋によるものである事は、以下の実験データから推察された。

① トランスグルタミナーゼの反応都位となる

Lya 残基をフセチル化及びサクシェル化した α el カゼインにトランスグルタミナーゼを作 用させてもゲル化しなかつた。

- ② 反応移抜中に、S-S還元剤であるジチオス レイトールを共存させて反応を行なわせてい るので、S-S結合を主体とするゲルではな
- ③ 加熱・冷却して得られる通常のセラナンゲルとトランスグルタミナーゼでゲル化させたゼラチンゲルの名々の弾性率を測定したところ、通常のセラチンゲルは温度が高くないのでは、ではないでは、大力にはなっている。これにはしているのが、大力を含まっている。これには温度があった。本の変化量は少なく、共有結合性のゲルをである事が示唆された。事実両方のゲルをよっでした。サンスグルタミナーゼにものすとトランスグルタミナーゼ

によるゲルは、そのままであるが通常のセラ ナンゲルは密融した。

以上より、 Glu - Lys 架橋によつてゲルが生成されており、 S - S の架橋によるゲルではないと考えられる。

このようにして得られたゲル化物は、比較的短時間、即ち、1分以内、長くとも30分以内にてゲル化し、しかも一般のゲル化物と同等のゲル物性を備えたものである。

また、本発明で用いる蛋白含有格液は単に蛋白質と水との混合物に限らず、蛋白質、水及び油脂 を混合したエマルジョンであつてもよい。

更にこのゲル化物は加熱することにより、強度 のより強いゲルを作ることができる。

本発明のゲル化物は、従来のゲル状食品と同様 にローグルト、ゼリーなどとして用いることはも ちろん、未加熱で製造でき、熱に安定なゲルであ るため、マイクロカブセルの素材、固定化酵素の 素材などとしても用いることができるものである。

#### 実施例1

これを 5 mM ・トリス・塩酸製物液(2 mM EDTA 含有、 pH 7.5 )で平衡化してある DEAE セルロールカラムに添加・吸着させた後、上記級衡液の食塩濃度を 0 Mから 1.0 Mまで変化させる勾配溶離法で分画し、酵素活性の高い画分を得た。

これをゆつくりと提押しながら1 5硫酸ブロタミン40 mlを添加し、遠心分離(14600× P、15分、5 で)で沈腰を集め、これを0.2 Mトリス・酢酸緩衝液(pH 6.0) に懸濁、ホモゲイズして洗い、遠心分離(2,500× P、1分、5 で)で、水銀を集めた。

この沈毅より、 0.0 5 M 硫安を含む 5 m M トリス塩酸級葡液 ( 2 m M B D T A 含有、 p H 7.5 )

を添加し、ホモゲイズすることによつて、トランスグルタミナーゼを抽出した。これを3度繰り返し、集めた抽出液を5 mMトリス・コハク酸緩衝液(2 mM EDTA合有、pH 6.0 )で平衡化したカルボヤンメテル・セルロースカラムに添加し、プロタミンを除去し、濾液に1 M EDTA (pH 8.0 ) 2.4 ml と硫安 4 7-4 g を加え、よく複絆した後に、遠心分離(15.000×g、10分、5 で)で沈澱を集めた。

これを10mMトリス・酢酸緩衝液(1mM EDTA 0.16M KC1 含有、pH 6.0)に溶解し、遠心分離(27,000×9、30分、6℃)で難溶物を除いた後、上滑を同じ緩衝液で平衡化している10%アガロース(Bio Gc1 A - 0.5 M)でゲル濾過を行ない、活性の高い國分を集め、これを10~20m/配の濃度となるよう限外に過し、トランスグルタミナーゼ溶液とした。この溶液を一30で以下で凍結保存し、適時溶解し使用した(尚、これは常時5℃で操作し調製した。)。

表1 に示した甚貫蛋白にトランスグルタミナー ゼを作用させ、ゲル化物を得た。

## 表 1

	<b>34</b>	整	法	*	N	化
<b>牛乳蛋白</b> ①αs1ーカ ゼイン	p H 4:5~を カゼは1e 家 6:6 M で 4:6 生じるCH するCH す 7.2 と ー エン と ー エン と ト エン と た ア と た ト で た と た と た と た で と た と で と で と で と で と	4.8 に、方に素がした。タ級には、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	に解液能し、 がはない、 でいまない。 でいまない。 のののでは、 のでは、 のでは、	ト (20m) 20m) 10m) 10m) 10m) 10m) 10m) 10m) 10m) 1	型	11.1、 12.1、 12.1、 12.1、 13.1、 13.1、 14.1、 15.1、 16.1、 17.1 17.1
牛乳蛋白 ②Naーカゼ イネート	びSolac()	New Zea	<b>陽化学</b> 網及 it and i入元・日成	得た。( 多の濃度 ルタミラ	且し、 をでトイ トーゼ! して 0.4	092=

基質蛋白	in.	*		w	٠	14
③大豆蛋白	Thanh祭 園抽出脱り 実施製り、 一塩酸製 カブトエ: 8.0 )です 6.4 に関い 大阪を集め し、p H	************************************	に一名 M M 不有出離衡速 でクリークローの で味りメルークローの ではないた離して がある。 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、	<u> </u>		
①大豆蛋白 1 S グロ ブリン	低温抽出 の実施製 スメル H B . 4 ド ウ H B . 4 ド で P H C . 1 ド を 集め、 F	がより、 のはよりでは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 の	抽出液を 心分離によ られる上澄 成する沈澱 散してpH 凍結乾燥し	<b>2</b> /СПС		
⑤分離状大 豆蛋白	「アジブ=	νS - 2	」(味の素	少に同じ		

基質蛋白	調	整	法	"	n	化
(6)水抽出大 豆蛋白	低温抽出脱の素料製) 適心分離後 乾燥し、水	を水に動 ・上情を	<b>満拠</b> 押し、 透析、原結	② <b>水</b> 二同じ	· · · ·	
也能力能是 白 天命	低温抽出財 の無料製 塩酸製養 カプトニの 8.0)にによっ ドによっの ドによった。 シ集物後 とした。 を 後 日とした。	を 0.03 ( 1 0 m ノール合: 関連を得 に変をし、 に変をし、 に変をし、 に変をし、 に変をし、 に変をしている。	Mトリスー M2ーメル 有、pH し、違心分 る。これを 生じた沈殿 に神解し、	②に同じ		
(8)大豆蛋白 粒子	丸大豆を水I 後、ホモゲー 確遇(20 離して蛋白料 56-68	ナイザー 0 mesh 蚊子としi	で粉砕し、 ) し進心分 た ( 特勝昭	②IC同じ		
9大豆蛋白 ミセル	(特公昭 6 ) 方法)	6 - 3 1	096号の	(2) <b>に</b> 同じ		

基質蛋白	調	整	法	ゲル化
<b>ゆゼラチン</b>	<b>メルク社製</b>			19重量多俗液となるように0.1 Mトリスー 塩酸緩衝液(5 mM CaCl <sub>2</sub> 、20 mMシ テオスルイトール含、こ リールを50 でに加速した。 ラチンス白 1 mg/L レイ ナーゼを30 2 に対して サーゼで30 2 に対して カインス 2 に関わる ルカス 2 に関わ

兼1 C. A. Zittle et al. J. Dlary Sct., 46, 1183(1963)

表2 V. H. Thanh et al. J. Agric. Food
Chem., 24(6), 1117(1976)

## 実施例 2

α sl n ゼイン、 N s - n ゼイホート、 大豆蛋白 1 1 S ダロブリン、 水抽出大豆蛋白、各々 5 0 0 町を 0.1 M トリス塩酸緩衝液 ( 5 m M CaCl<sub>3</sub> 、 2 0 mM ジチオスレイトール含有、 p H 7.6 )

2

#### 実施例 3

α<sub>81</sub> ーカゼイン、大豆蛋白11Sグロブリン及び大豆蛋白7Sグロブリンの2,6,10重量多溶液を 0.1 Mトリス・塩酸緩衝液( 5 m M CaCle、2 0 m M ジチオスレイトール含有pH 7.6 )で 0.5 配作成し、37℃で各々にトランスグルタミナーゼを蛋白1 写に対して 0.1 ユニットの割合で加えて、ゲル化するか否を判定し、表 2 の結果を 得た。

表 3

蛋白	#秦量(ユニツ)	5×10 <sup>-4</sup>	1×10	0.01	0.05	1.0	2.0
6 161	が 6) カゼイン	Δ	0	0	0	⊚.	0
101	量多 Sグロブリン	×	. <b>×</b>	0	0	0	0

◎: 即座にケル化した

・○:1時間以上にゲル化

△:ゲルするが弱いゲル

×:溶液のまま

#### 実施例 5

5 mM Cait, と 2 0 mM ジチオスレイトールを合んだ p H 7.0 ~ p H 9.0 の トリスー塩酸緩衝液を調整し、それを用いて、 8 重量 β α al カゼイン 静液と 1 0 重量 β 大豆蛋白 1 1 S グロブリン静液を各 0.8 配ずつ作成し、トランスグルタミナーゼを蛋白 1 mg に対して 0.1 ユニット 添加してゲル化するか否かを観察した。結果を表 4 に示す。

<b>基質濃度</b>	2.0 %	5.0 %	1 0.0 %
α 81 カゼイン	Δ	. 0	0
大豆蛋白118グロブリン	×	Δ	0
大豆蛋白 7 S グロブリン	×	×	0

〇: ゲル化

△:弱いゲル

×:溶液のまま

#### 実施例4

α 61 カゼインの 5 重量 5 溶液と大豆蛋白!!
5 ダロブリンの 1 0 重量 5 溶液を 0.1 Mトリスー 塩酸緩衝液 ( 5 mM CaCls、 2 0 mM ジチオスレイトール含有、 pH 7.8 ) で調整し、これら溶液
0.8 配に対して、トランスグルタミナーゼを蛋白
1 弱あたり 5 × 1 0 - 4 ~ 2.0 ユニット添加してゲル化するか否かを観察したところ、表 3 に示すような結果を得た。

丧

蛋白pH	7.0	7.5	8.0	8.5	9.0
5 盤量多α <sub>s]</sub> カゼイン	.0	0	0	0	0
10重量第118グロブリン	0	0	0	×	×

◎:即座にゲル化

〇:ヤヤゲル化に時間を要した

×:溶液のまま

#### 実施例6

直径 9.3 mm、高さ 1.5 mmのテストピース作成容器に試料溶液 1 mlを流し込み、下記に示す様にゲル化させて円筒ゲルを作成し、これをレオログラム(東洋精機製作所㈱、C V - 1 0 0 )にて、1 8 から 2 5 でまで昇温させ、各温度の貯蔵弾性率を測定した。

#### ① ゼラチン冷却ゲル

10重量が溶液となるように、セラチンに水 を加え、60℃、3分で完全にセラチンを溶解

## 特開昭58-149645 (6)

後、1㎡をテストピース作成容器に流し込み、 3 でにて20分放置し、ゲル化させ室温に戻し て測定した。

# ② ゼラチンTGase ゲル

ゼラチンに10重量が溶液となるように 0.1 Mトリス塩酸存液(5 mM CaCls 、 2 0 mM ジ チオスレイトール含有、 p H 7.6 )を加え、 6 0 ℃、 3 分で完全だせラチンを溶解し、テス トピース作成容器に流し込み、すばやくトラン スグルタミナーゼをゼラチン1 町に対して 0.1 ユニットの割合で加え、室温に1時間放置し火 ル化させ、獨定した。

結果を図1に示す。セラチン冷却ゲルは温度が 増加するとともに貯蔵弾性率が著しく低下するが、 それに比してゼラチンTGaseゲルは温度変化の影 響が少なかつた。

### 実施例7

α<sub>sl</sub>カゼインについては 5 重量 5 、大豆 1 1 S グロブリンについては10重量あとなるように

#### 図面の簡単な説明

図1は実施例6の結果を示す。図中、横軸は 湿度(で)、微軸は貯蔵弾性率( dyn/cd ) であ り、実験は本発明のゼラナンTGaseゲルを、破 線はゼラチン冷却ゲルを示す。

味の素株式会社

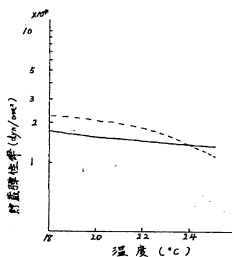
0.1 Mトリス・塩酸級衝液(5 m M CaClg、2 D m M ジチオスレイトール含有、 p H 7.6 )で 1 ml を開製し、これたトランスグルタミナーゼを蛋白 1 野に対して 0.1 ユニットを加えゲルを得た。こ のゲルを、さらに100℃に20分間保つた棒、 室温まで冷却した。

ゲル化させた直後のゲルと、加熱処理したゲル についてレオノーター(不動工業㈱、NRM-2002])で、ブランジャー(50、ポール型) を侵入させた時の最高荷重を測定し、ゲル強度と した。結果を表5に示す。

蛋白	未 加 熱	加熱処理後
5 重量 5 α <sub>sl</sub> ゲル	1 2.0 %	2 5.6 9
10重量多11,8ゲル	2.8 9	37.0 9

上表からわかるようにいずれの場合も加熱処理 した方がゲル強度が増加した。





## 特開昭58-149645 (プ)

#### .手 扶 播 正 書

昭和57年10月6日

#### 特許庁長官 若杉 和 夫 殿

1. 事件の表示

昭和57年特許顧31978号

2. 発明の名称

ゲル化物の製造法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所

東京都中央区京橋一丁目 5番 8号

n s.

(006)味の素株式会

代表者

取締役社長 歌田 勝弘

4. 補正命令の日付

自 発

5. 補正により増加する発明の数

*\** 

6. 補正の対象

明報書の発明の詳細な説明の欄

7. 補正の内容

(1) 明報書第6頁第12行の「Protecn」を「Protein」に補正する。

- (2) 明細書第9頁第7行の「5m M・トリス」を「5m M トリス」に補正する。
  - (3) 明細書第10頁第14行の「Gol」を「Gel」に補正する。
- (4) 明朝書第11頁取1の牛乳蛋白②Na ーカゼイネートの機の「化学物及び」を「化学物)及び」に補正する。
- (5) 明細書第11頁表1の牛乳蛋白②Na ーカゼイネートの圏の「Dacry」を「Dairy」に補正する。
- (6) 明細密第11頁表1の牛乳蛋白②Na ~カゼイネートの個の「共器機))」を「共益機)」に補正する。
- (7) 明期編第12頁表1の大豆蛋白11Sグロブリンの欄の「クレーク」を「フレーク」に補正する。
- (8) 明細書第16頁下から第5行の「調整」を「調製」に補正する
- (9) 明細歯第17頁表3欄外の「△:ゲルする」を「△:ゲル化する」に補正する。
- (10) 明細書第17頁下から第7行の「Call<sub>2</sub>」を「Ca Cl<sub>2</sub>」に補正する。
- .(11) 明細書第17頁下から第5行の「調整」を「調製」に補正する。
- (12) 明稲書第18頁下から第9行の「高さ1.5㎜」を「高さ 1.5㎜■■ に補正する。

COLEGN FRAME THAT SERVICE A COLEGN